METHOD FOR PROVIDING METAL SURFACES WITH PROTECTION AGAINST CORROSION

		Also published as:
Publication numbe	r: WO0166827	
Publication date:	2001-09-13	回 US2003150524 (A1 回 MXPA02008122 (A
Inventor:	WICHELHAUS WINFRIED (DE); SCHENZLE BERND (US); QUELLHORST HEIKE (DE)	EP1266047 (A0) DE10010758 (A1)
Applicant:	HENKEL KGAA (DE); WICHELHAUS WINFRIED (DE); SCHENZLE BERND (US); QUELLHORST HEIKE (DE)	CN1408031 (A)
Classification:		more >>
- international:	B05D7/14; C23C22/05; C23C22/34; C23C22/36; C23C22/60; C23C22/66; C23C22/68; B05D7/14;	
	C23C22/05; (IPC1-7): C23C22/34; C23C22/60;	Cited documents:
	C23C22/66; C23C22/68	☐ US5584946
- European:	C23C22/34; C23C22/36D	1 WO0071626

EP0949353

DE19621184

Abstract of WO0166827

Application number: WO2001EP02073 20010223

Priority number(s): DE20001010758 20000304

The invention relates to a method for treating vehicle bodies or household appliances with an at least partially metallic surface, in such a way as to protect them from corrosion. Said metallic surface should consist of at least 90 % zinc, aluminium and/or magnesium and/or alloys of these metals with each other or with other alloy components, in relation to the metallic surface. According to said method, the vehicle bodies or household appliances are cleaned, passivated and coated. The invention is characterised in that for the purpose of passivation, the vehicle bodies or household appliances are brought into contact with an aqueous solution which has a pH-value of 1 to 12 and which contains such a quantity of complex fluorides of Ti, Zr, Hf, Si and/or B that the content of Ti, Zr, Hf, Si and/or B is 20 to 500 mg/l, and 50 to 2000 mg/l organic polymers, the composition of the aqueous solution being selected with a view to preventing the formation of a crystalline phosphate layer containing zinc on the metallic surface.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

刊行物1

[添付書類]

刊行物 1

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Elgentum Internationales Büro



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/66827 A1 PCT

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. September 2001 (13.09.2001)

(51) Internationale Patentklassifikation": C23C 22/34. 22/60, 22/66, 22/68

Winfried [DE/DE]; Drosselweg 3, 42489 Willfrath (DE). SCHENZLE, Bernd [DE/US]: 2450 John R. Road #206. Troy, MI 48083 (US). QUELLHORST, Heike (DE/DE); Kirchfeldstrasse 33, 40217 Düsseldorf (DE).

(81) Bestimmungsstanten (notional): AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, HU, ID, IN, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, RO, RU,

SG, SI, SK, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/02073

(22) Internationales Asmeldedatum:

23. Februar 2001 (23.02.2001)

(25) Einreichungssprache:

100 10 758.3

Deutsch (26) Veröffentlichungesprache:

(30) Augaben zur Priorität:

(84) Bestimmungsstaaten (regional): suropäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FL, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT. SE, TR).

Veröffentlichts 4, März 2000 (04.03.2000) DE

(71) Aumelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, 40589 Disseldorf (DE)

 mit internationalem Recherchenbericht
 vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist: Veröffentlichung wird wiederholt, Saliz Anderungen einereffen

Zur Erklarung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes und Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WICHELHAUS, der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PROVIDING METAL SURFACES WITH PROTECTION AGAINST CORROSION

(54) Bezeichnung: KORROSIONSSCHUTZVERFAHREN FÜR METALLOBERFLÄCHEN

(S7) Abstract: The invention relates to a method for treating which bodies or bounded appliances with an at least partially metalifie surface, in such a way as to protect them from commission. Said metallic surface about consist of at least 90 % size, Junnishum and/or reagnetism sendor alloys of these metals with each other or with other alloy components. In relation to the metallic surface. and/or raspection motive chipsy of these mests with each other or with other alloy components, in mission to the constitution of the constitution of the constitution of the constitution of control of the constitution of the constitution of the constitution of the constitution of particular of the constitution of particular of the constitution o

27) Zassan meitareng: Verfatem zur korrosionsachtitzenden Behandung von Fahrzaugkarzoserien oder Henshaltsgerisen, die
27) Zassan meitareng: Verfatem zur korrosionsachtitzenden Behandung von Fahrzaugkarzoserien oder Henshaltsgerisen, die
27) zu den den der Korrosionsachtitzenden webbei dess nentällische Oberfläche zu mischesse 90 %, vorsogen sied
28) zu den der Geben der Verfaten zu der Verfatenden webbei dess nentällische Oberfläche zu zu den
28) zu der der Verfaten der Verfatenden verfaten der Verfaten der Verfaten der Verfaten
28) zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten der Verfaten der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten der Verfaten der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten zu der Verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten zu der Verfaten verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten verfaten von Zucht
28) zu der Verfaten verfaten

PCT/EP01/92073

"Korrosionsschutzverfahren für Metalloberflächen"

Die Erfindung liegt auf dem Gebiet der Korrosionsschutzbehandlung von Fahrzeugkarossenien oder Haushaltsperäten, wobel auf ausgewählten Nichteilsen-Oberflächen eine korrosionsschützende Schicht erzeugt wird. Sie ist besonders geeignet für Metallbautelle, die Oberflächen aus zwei oder mehreren unterschiedlichen Nichteisen-Metallen aufweisen. Dabei liegt ein besonderes Merkmal der Erfindung darin, daß kein toxisches Chrom verwendet werden muß.

Für die Abscheidung korrosionsschützender Schichten auf blanken Metalloberflächen zur Erhöhung des Korrosionsschützes besteht ein umfangreicher Stand der Technik. Im folgenden sind einige Beispiele für Dokumente aufgeführt, die insbesondere die chromfreie Behandlung von Aluminiumoberflächen zum Gegenstand haben. In der Regel ist eine derartige Behandlung auch für Zinkoberflächen geeignet. Der hierbei gebrauchte Begriff Korrosionssbehandlung* sagt aus, daß. Komponenten der Behandlungstibsung mit der Metalloberfläche chemisch reagieren, wodurch eine Korrosionsschutzschicht entsteht, in die sowohl Komponenten der Behandlungstosung als auch Metallatorne aus der Metalloberfläche eingebaut sind.

Die chromfreie Konversionsbehandlung von Aluminiumoberflächen mit Fluoridan von Bor, Silicium, Titan oder Zirkonium in Verbindung mit organischen Polymeren sit zur Erzielung eines permanenten Korrosionsschutzes und zur Erzeugung einer Grundlage für eine anschließende Lackierung prinzipiell bekannt:

PCT/EP01/02073

Die US-A-5 129 967 offenbart Behandlungsbäder für eine No-Rinse-Behandlung (dort als "dried in place conversion coating" bezeichnet) von Aluminium, enthaltend

- a) 10 bis 16 g/l Polyacrylsäure oder deren Homopolymere,
- b) 12 bis 19 g/l Hexafluorozirkonsäure,
- c) 0,17 bis 0,3 g/l Fluorwasserstoffsäure und
- d) bis zu 0,6 g/l Hexafluorotitansäure.

EP.B-8 942 offenbart Behandlungslösungen, vorzugsweise für Aluminiumdosen, enthaltend

- a) 0,5 bis 10 g/l Polyacrylsäure oder eines Esters davon und
- b) 0,2 bis 8 g Λ an mindestens einer der Verbindungen H_2ZrF_6 , H_2TIF_6 und H_2SiF_6 , wobei der pH-Wert der Lösung unterhalb von 3,5 liegt,

sowie ein wäßriges Konzentrat zum Wiederauffrischen der Behandlungslösung enthaltend

- a) 25 bis 100 g/l Polyacrylsäure oder eines Esters davon,
- b) 25 bis 100 g/l von mindestens einer der Verbindungen H₂ZrF₆, H₂TiF₆ und H₂SiF₆, und
- c) eine Quelle freier Fluoridionen, die 17 bis 120 g/l freies Fluorid liefert.

DE-C-24 33 704 beschreibt Behandlungsbäder zur Erhöhung der Lackhaftung und des permanenten Korrosionsschutzes auf u.a. Alaminium, die 0,1 bis 5 g/l Polyacrylsäure oder deren Salze oder Ester sowie 0,1 bis 3 g/l Ammoniumfluorozirkonat, berechnet als ZrO₂, enthalten können. Die pH-Werte dieser Bader können über einen weiten Bereich schwanken. Die besten Ergebnisse werden im allgemeinen erhalten, wenn der pH bei 6 - 8 liegt.

ページ: 4/

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

US-A-4 992 116 beschreibt Behandlungsbäder für die Konversionsbehandlung von Aluminium mit pH-Werten zwischen etwa 2,5 und 5, die mindestens drei Komponenten enthälten:

- a) Phosphationen im Konzentrationsbereich zwischen 1,1x10⁻⁵ bis 5,3x10⁻³ mpl// entsprechend 1 bis 500 mg/l.
- b) 1,1x10⁻⁵ bis 1,3x10⁻³ mol/l einer Fluorosäure eines Elements der Gruppe
- Zr, Ti, Hf und Si (entsprechend je nach Element 1,6 bis 380 mg/l) und
- c) 0,26 bis 20 g/l einer Polyphenolverbindung, erhältlich durch Umsetzung von Poly(vinylphenol) mit Aldehyden und organischen Aminen.

Dabei ist ein Molverhältnis zwischen der Fluorosäure und Phosphat von etwa 2.5 : 1 bis etwa 1 : 10 einzuhalten.

WO 92/07973 lehrt ein chromfreies Behandlungsverfahren für Aluminium, das als wasantliche Komponenten in saurer wäßriger Lösung 0,01 bis etwa 18 Gew.-% H₂ZF₈ und 0,01 bis etwa 10 Gew.-% eines 3-(N-C_{1-a}alky-N-2-hydroxyethylaminomethyl)-4hydroxystyrol-Polymers verwendet Fakultative Komponenten sind 0,05 bis 10 Gew.-% dispergiertes SiO₂, 0,06 bis 0,6 Gew.-% eines Lösevermittlers für das Polymer sowie Tensid.

Fahrzeugkarosserien wie beispielsweise Automobilkarossarien warden zur Zeit aus Stahl und/oder anderen metallischen Materialien wie beispielsweise verzinktem Stahl oder Aluminium zusammengefügt. Nach dem Zusammenfügen werden die Karosserien gereinigt und vor dem Lackieren einer Konvesionsbehandlung zum Erzielen von austreichender Morosionsschutz und ausreichender Lackhaftung unterzogen. Danach werden die Karosserien lackiert, betrzutage in der Regel durch eine kathodische Elektrotauchlackierung. Einem ahnlichen Verfahrensgang können metallische Komponenten enthaltende Haushaltsgeräte wie beispielsweise Kollschränke, Gefriertruhen, Waschmasschinen, Wäscheschleudern, Herde, Mikrowellengeräte oder auch metallische Mobel unterzogen werden. Aufgrund der geringeren Anforderungen an

PCT/EP01/02073

den Korrosionsschutz für solche Gegenstände werden diese nach der Konversionsbehandlung in der Regel mit einem Pulverlack lackiert.

Als Konversionsbehendlung ist bei Haushaltsgeräten eine Phosphatierung weit verbreitet. Bei Fahrzeugkarosserien erfolgt die Konversionsbehandlung ausschließlich als sogenannte "schichtbildende" Zinkphosphatierung. Hilefür werden die Fahrzeugkarosserien mit einer wäßrigen Lösung mit einem pH-Wett von etwa 2,5 bis etwa 3,8 in Berührung gebracht, die etwa 0,3 bis 2 g/l Zinkionen und etwa 10 bis etwa 20 g/l Phosphationen enthält. Häufig enthalten diese Phosphatierlösungen zusätzlich etwa 0,3 bis 2 g/l Manganionen und häufig Nickeloder Kupferionen. Bei dieser Behandlung entstatt auf Stahloberflächen eine Schicht von kristallinen Zinkelsenphosphaten, auf Zinke oder Aluminiumoberflächen eine Schicht aus kristallinen Zinkelsenphosphaten.

Damit diese kristallinen zinkhaltigen Phophatschichten eine ausreichende Wirkung für Korrosionsschutz und Lackhaftung entfallen, wird der eigentliche Phosphatierungsschritt von zusätzlichen Schritten begleitet. Beispielsweise werden die Metalloberflächen vor der Phosphatierung zunächst - in der Regel mehrstufig - gereinigt und anschließend aktiviert. Für den Aktivierungsschritt bringt man die Metalloberflächen mit einer Lösung in Kontakt, die hauptsachlich sekundare Alkallmetallphosphate sowie suspendierte kolloide Titanphosphate enthält. Dieser Schritt muß sehr sorgfältig kontrolliert werden, um eine unsreichende Qualität der anschließenden Phosphatierung zu gewährlieisten. Insbesondere verbrauchen sich die Aktivierbäder im Vergleich zu Phosphatierbadem vergleichsweise rasch, so daß sie in kurzen Zeitabständen von wenigen Tagen bis einigen Wochen erneuert werden müssen. Die Überwachung und Pflege der Aktivierbäder stellt daher einen wesentlichen Anteil des Pflege-und Überwachungsaufwandes für eine Phosphatierfinie dar.

Auf den eigentlichen Phosphatierungsschritt folgt regelmäßig eine sogenannte Nachpassivierung. Durch diese Nachpassivierung werden verbielbande Poren in der kristallinen Phosphatschicht geschlossen und Korrosionsschutz sowie Lackhaftung verbessert. Hierfür werden die phosphatierten Metalloberflächen mit

ページ: 6/

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

einer wäßrigen Lösung in Berührung gebracht, die unterschiedliche Komponenten enthalten kann. Im praktischen Einsatz sind derzeit Nachpassivierungslösungen auf Bass von sochswertigem Chrom, von komplexen Fluoriden von Titan und/oder Hafnium, von reaktiven Polymeren von Vinylphenolderivaten oder auch von kupferionen. Auch diese Nachpassivierungsbäder müssen regelmäßig überprüft und nachpestellt werden.

Eine Konversionsbehandlung in Form einer Phosphatterung erfordert also neben der Reinigung in der Regel mindestens 3 Behandlungsbader für Aktivierung, Phosphatterung und Nachpassvierung, die alle regelmäßig kontrolliert und erforderlichenfalls nachgestellt bzw. erneuert werden müssen. Diese mindestens 3 erforderlichen Bäder und die zusätzlich zwischen ihnen liegenden Spülbäder führen zu einem hohen Platzbedarf und Investitionsaufwand und erhöhen so die Kosten für die Herstellung von Fahrzeugkarosserien und Haushätisgeräten.

Automobilkarosserien enthalten derzeit in der Regel Oberflächen aus Staht, haufig in Verbindung mit Oberflächen aus Aluminium und/oder verzinktern oder legierungsverzinktem Staht. Automobilkarosserien und Haushattsgeräte können gedoch - von Kunststoffleilen abgesehen - so zusammengasatzt sein, daß hre metallischen Oberflächen ausschließlich Nichteisen-Oberflächen darstellen. Beispiele solcher Nichteisen-Oberflächen sind Oberflächen von Zink (durch Verwendung von verzinktern Staht), Aluminium, Magnesilum oder Legierungen dieser Elemente untereinander oder mit anderen Metallen. Auch für die Komosionsschutzbehandlung sokher Gegenstände wird heute ausschließlich die vorstehend beschriebene Phosphatierung eingesetzt.

Die Erfindung stellt sich die Aufgabe, den Aufwand für die korrosionsschützende Behandlung von Automobilkarosserien oder Haushaftsgeräten im Vergleich zum Stand der Technik zu verringern. Ihr liegt die Erkentnis zugnunde, daß die aufwendige Verdafrendige für eine Phosphatierung verkürzt werden kann, wenn die metallischen Oberflächen der Automobilkarosserien oder Haushaftsgeräte praktisch keine Eisenoberflächen aufweisen.

PCT/EP01/02073

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur korrosionsschützenden Behandlung von Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräten, die zumindest teilweise eine metallische Oberfläche aufweisen und wobei diese metallische Oberfläche zu mindestens 90 %, bezogen auf die metallische Oberfläche, aus Zink, Aluminium under Magnesium und/der Legierungen dieser Metalle untereinander oder mit anderen Legierungsbestandteilen besteht, wobei man die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte reinigt, passiviert und lackiert,

dadurch gekennzeichnet, daß

man die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte zum Passivieren mit einer waßrigen Lösung in Kontak bringt, die einen pH-Wert im Bereich von 1 bis 12 aufweist und die komplexe Fluoride von Ti, Zr, HI, Si und/oder B in einer solchen Menge, daß der Gehalt an Ti, Zr, HI, Si und/oder B 20 bis 500 mg/l beträgt, sowie 50 bis 2000 mg/l organische Polymere enthält und wobel die Zusammansetzung der wäßrigen Lösung so gewählt wird, daß auf der metallischen Oberfläche keine kristalline zinkhaltige Phosphatschicht entsteht.

Die komplexen Fluoride der genannten Elemente können in Form der entsprechenden Fluorosäuren bzw. deren Alkafimetall- und/dode Ammoniumsatzen in die wäßrige Lösung eingebracht werden. Jedoch ist es auch möglich, die komplexen Fluoride erst in der wäßrigen Lösung selbst durch Reaktion von Flußsäure oder von Fluoriden mit den lonen der genannten Melalle zu bilden. Beispielsweise entstehen komplexer Fluoride von Titan oder Zirkon durch Reaktion von Oxiden oder Salzen dieser Elemente mit Flußsäure.

Zusätzlich zu den komplexen Fluoriden kann die wäßrige Lösung freies Fluorid, beispielsweise in Form von Flußsäure oder von Alkalfmetall- bzw. Armoniumfluoriden enthalten. Beispielsweise kann der Gehalt an freihem Fluorid im Bereich von 0,001 bis 1 g/l liegen. Dieser Zusatz von freiem Fluorid erhöht insbesondere im Falle von schmelztauchverzinktem Stahl oder von Aluminium die Beizwirkung der wäßrigen Lösung und damit die Geschwindigkeit der Konversionsschichtbildung.

η

C

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Vorzugsweise wird das erfindungsgemäße Verfahren für solche Automobilkarosserien und Haushaltsgeräte eingesetzt, die keine Oberflächen aus unbeschichtetem Stahl aufweisen. Jedoch läßt es sich in der Praxis nicht ausschließen, daß auch bei Verwendung von beschichtetem Stahl wie beispielsweise verzinktem Stahl, vorphosphatiertem Stahl oder organisch vorbeschichtetem Stahl an Schnittkanten, Schweißpunkten oder an Schleifstellen die Stahloberfläche bloß liegt. Im Sinne der Erfindung soll jedoch zumindest ein Anteil von 50 %, vorzugsweise von 95 % und insbesondere von 99 % der metallischen Oberfläche aus den vorstehend genannten Metallen bestehen, wobei Zinkoberflächen in der Regel Oberflächen von verzinktem Stahl sind. Nichtmetallische Oberflächen wie beispielsweise Kunststoffoberflächen oder auch Oberflächen von vorphosphatiertem oder organisch vorbeschichtetem Stahl werden bei diesem Flächenvergelich nicht berücksichtigt.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat den großen Vorteil, daß gegenüber der üblichen Phosphatierung auf die Tellschritte Aktivierung und Nachpasskvierung verzichtet werden kann. Hierdurch verklürzt sich die Vorbehandlungslinie und dar Pflegeaufwand für die Bader sowie der Aufwand für deren Entsorgung nimmt ab. Dies vereinfacht die Verfahrensführung, reduziert die Kosten und verringert die Umwelltbelästung.

Wäßrige Behandlungslösungen, die für das erfindungsgemäße Verfahren brauchbar sind, sind prinzipiell im Stand der Technik bekannt. Beispiele hierfür wurden einleitend enwähnt. Derartigs Behandlungsbäder wurden bisher für die Behandlung wenig komplexer Bauteile wie beispielsweise Metallbänder, Metallbleche oder Metalldosen eingesetzt. Für komplexe Bauteile wie Automobil-karosserien oder Haushaltsgeräte wurden derartige Behandlungsbäder bisher nicht als einzige Konversionsbehandlung vor der Lackierung verwendet. Insbesondere wurden derartige Behandlungsbäder bisher nicht in Verfahren eingesetzt, bei denen komplexe Metallbauteile unmittlebar nach der Konversionsbehandlung elektrolytisch tauchlackiert oder mit einem Putverlack beschichtet wurden.

PCT/EP01/02073

Vorzugsweise enthält die zur Passivierung in der erfindungsgemäßen

Verfahrensfolge eingesetzte wäßrige Lösung die komplexen Fluoride von Ti, Zr, Hf, Si und/oder B in einer solchen Menge, daß der Gehalt an Ti, Zr, Hf, Si und/oder B 50 bis 400 mg/l beträgt. Vorzugsweise enthält die wäßrige Lösung 100

bis 1000 mg/l organische Polymere.

Beispielsweise können die organischen Polymere ausgewählt sein aus Epoxidharzen, Aminoplastharzen, Tanninen, Phenol-Formaldehydharzen, Polycarbonsäuren, polymeren Alkoholen und/oder deren Veresterungsprodukten Polycarbonsäuren, Poly-4-vinylphenolverbindungen, Aminogruppen enthaltenden Homo- oder Copplymer-Verbindungen und Polymeren oder Copolymeren von Vinylpyrrolidon. Die Verwendung derartiger Polymere auf dem Gebiet der Metalloberflächenbehandlung ist bekannt.

Beispielsweise können die organischen Polymere ausgewählt sein aus Poly-4vinvlphenolverbindungen der allgemeinen Formel (I).

wohei

n eine Zahl zwischen 5 und 100 ist,

x unabhängle voneinander Wasserstoff und/oder CRR₁OH-Gruppen sind, in der R und R. Wasserstoff, aliphatische und/oder aromatische Reste mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen sind.

In einer weiteren Ausführungsform können die organischen Polymere ausgewählt sein aus Aminogruppen enthaltenden Homo- oder Copolymer-Verbindungen, umfassend wenigstens ein Polymer, das aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus a), b), c) oder d), worin:

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

a) ein Polymermaterial umfaßt, das wenigstens eine Einheit der Formel:

hat, worin:

R₁ bis R₃ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder einer Arylgruppe mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen;

Y₁ bis Y₄ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden bestehend aus Wasserstoff, -CR₁₁R₃OR₆, -CH₂Cl oder einer Alkyl- oder Arylgruppe mit 1 bis 18 Kohlenstoffatornen oder Z:

$$- \int\limits_{R_{B}}^{R_{7}} \sum_{R_{10}}^{R_{9}} \qquad \text{oder} \qquad - \int\limits_{R_{9}}^{R_{7}} \sum_{R_{12}}^{R_{9}} \prod_{R_{12}}^{R_{9}} \prod_{R_{12}}^{R_{12}} \prod_{R_{12}}^{R$$

ist, jedoch wenigstens eine Fraktion des Y₁, Y₂, Y₃ oder Y₄ der Homo- oder Copolymer-Verbindung oder -material Z sein muß: R₃ bis R₁₂ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkyl-, Ary-, Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Mercaptoalkyl- oder Phosphoalkylgruppe;

R₁₂ kann auch -O(-1) oder -OH sein;

PCT/EP01/02073

10

Wı unabhangig fur jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus Wasserstoff, einer Acyl-, einer Acyl-, einer Benzoylgruppe, 3-Allyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Butoxy-2-hydroxy-propyl-; 2-Hydroxy-propyl-; 2-Hydroxy-propyl-; 2-Hydroxy-propyl-; 2-Hydroxy-propyl-; 2-Hydroxy-2-alkyl-phenylethyl-; Benzyl-; Methyl-; Ethyl-; Propyl-, Alkyl-; Allyl-; Allyl-; Allyl-tenzyl-; Haloalkyl-; Haloalkenyl-; 2-chlorpropenyl-; Natrum; Kalium; Tetraarlylammonium; Tetraarlylammon

ein Polymermaterial mit wenigstens einer Einheit der Formei

worin:

 R_1 bis R_2 unabhangig für jede der Einhelten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder einer Arylgruppe mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen;

Y₁ bis Y₃ unabhängig für jeder der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden bestehend aus Wasserstoff, -CR₄R₅OR₆, -CH₂Cl oder einer Alkyl- oder Arylgruppe mit 1 bis 18 Kohlenstoffstomen oder 2: 1

- 1

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

11

$$- \begin{bmatrix} R_7 \\ C \\ R_{3D} \end{bmatrix} \qquad \text{oder} \qquad \begin{bmatrix} R_7 \\ C \\ R_{12} \end{bmatrix} \qquad R_{12}$$

ist, jedoch wenigstens eine Fraktion des Y₁, Y₂ oder Y₃ der Endverbindung Z sein muß; R₄ bis R₁₂ unabhangig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alicyl., Aryl-, Hydroxyalkyl-, Amnoalkyl-mercaptoalkyl- oder Phosphoalkylgruppe; R₁₂ kann auch -0⁽¹⁾ oder -0H sein; W₂ unabhangig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus Wasserstoff, einer Acyl-, einer Aceyl-, einer Benzoylgruppe; 3-Alkyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Phenoxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 2-Hydroxy-cropyl; 2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-2-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dripkyl-3-Hydroxy-dr

c) umfaßt:

ein Copolymer-Material, worin wenigstens ein Tell des Copolymers die Struktur

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

12

hat und wenigstens eine Fraktion des genannten Teils mit einem oder mehreren Monomeren polymerisiert ist, die unabhängig für jede Einheit ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus Acrylnitril, Methacrylnitril, Methylacrylat, Methylmethacrylat, Vinylacetat, Vinylmethylketon, Isopropenylmethylketon, Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylamid, Methacrylamid, n-Amylmethacrylat, Styrol, m-Bromstyrol, p-Bromstyrol, Pyridin, Diallyldimethylammonlum-Salze, 1,3-Butadien, n-Butylacrylat, tert.-Butylaminoethylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, tert. Butylmethacrylat, n-Butylvinylether, tert.-Butylvinylether, m-Chlorstyrol, o-Chlorstyrol, p-Chlorstyrol, n-Decylmethacrylat, N,N-Diallymelamin, N,N-Di-n-Di-n-Butvimaleat, Di-n-Butylitaconat, Butylacrylamid. Diethylaminoethylmethacrylat, Diethylenglycol-Monovinylether, Diethylfumarat, Diethylitaconat, Diethylvinylphosphat, Vlnylphosphonsäure, Diisobutylmaleat, Dilsoproylitaconat, Diisopropylmaleat, Dimethylfumarat, Dimethylitaconat, Dimethylmaleat, Di-n-Nonylfumarat, Di-n-Nonylmaleat, Dioctylfumarat, Di-n-Octylitaconat, Di-n-Propylitaconat, N-Dodecylvinylether, saures Ethylfumarat, saures Ethylmaleat, Ethylacrylat, Ethylcinnamet, N-Ethylmethacrylamid, Ethylmethacrylat, Ethylvinylether, 5-Ethyl-2-vinylpyridin, 5-Ethyl-2-vinylpyridin-1-Glycidylmethacrylat, n-Hexylmethacrylat, oxid, Glycidylacrylat, isobutylmethacrylat. Hydroxyethylmethacrylat, 2-Hydroxypropylmethacrylat, isobutylvinylether, isopren, isoproylmethacrylat, isoproylvinylether, itaconsäure, Laurylmethacrylat, Methacrylamid, Methacrylsäure, Methacrylnitril, N-

PCT/FP01/02073

Methylolacrylamid, N-Methylolmethacrylamid, N-Isobutoxymethylacrylamid, N-Nisobutoxymethylmethacrylamid, N-Alkyloxymethylacrylamid, N-Vinylcaprolactam, Methylacrylat, N-Alkyloxymethylmethacrylamid, Methylmethacrylamid, α-Methylstyrol, m-Methylstyrol, o-Methylstyrol, 2-Methyl-5-vinylpyridin. n-Propvimethacrylat, Natrium-p-Methylstyrol. styrolsulfonat, Stearylmethacrylat, Styrol, p-Styrolsulfonsäure, p-Styrolsulfonamid, Vinylbromid, 9-Vinylcarbazol, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, 1-Vinylnaphthalin, 2-2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, 2-Vinylpyridin-N-oxid, 4-Vinylpyrimidin, N-Vinylpyrrolidon; und W₁, Y₁-Y₄ und R₁-R₃ wie unter a) beschrieben sind:

d) umfaßt ein Kondensationspolymer aus den polymeren Materialien a), b) oder c), wobei eine kondensierbare Form von a), b), c) oder eine Mischung derselben mit einer zweiten Verbindung kondensiert wird, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Phenolen, Tanninen, Novolak-Harzen, Lignin-Verbindungen, zusammen mit Aldehyden, Ketonen oder deren Mischungen, um ein Kondensationsharz-Produkt herzustellen, wobei das Kondensationsharz-Produkt durch Zugabe von "Z" zu wenigstens einem Teil desselben, durch Reaktion des Harzproduktes mit 1) einem Aldehyd oder Keton 2) einem sekundären Amin dann weiter reaglert, unter Bildung eines Endaddukts, das mit einer Säure reagieren kann.

In einer bevorzugten Ausführungsform ist das vorstehend beschriebene Polymer dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens eine Fraktion der Gruppen Z des organischen Polymers eine Polyhydroxyakylamin-Funktionalität aufweist, die aus der Kondensation eines Amins oder von Ammoniak mit einer Ketose oder Aldose stammt die 3 bis 8 Kohlenstoff-Atome aufweist.

Welterhin kann das organische Polymer ein Kondensationsprodukt eines Polyviniphenois mit einer Molmasse im Bereich von 1000 bis 10000 mit Formaldehyd oder Paraformaldehyd und mit einem sekunddiren organischen Amin darstellen. Dabei ist das sekundäre organische Amin vorzugsweise ausgewaht aus Methylethanolamin und n-Methyliglucamin.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Stellt das organische Polymer Polycarbonsäure oder deren Anionen dar, so wählt man es vorzugsweise aus aus Polymeren oder Copolymeren von Acrylsäure, Methacrylsäure oder deren Veresterungsprodukten mit niederen Alkcholen, beispielsweise mit 1 bis 4 C-Atomen. Dabei können die Lösungen oder Suspensionen der Polycarbonsäuren zusätzlich polymere Alkchole wie beispielsweise Polyvinylaikohol und/oder deren Veresterungsprodukte mit der Polycarbonsäure enthalten. In einer derartigen Lösung oder Suspension kann der polymere Alkchol und die Polycarbonsäure nebeneinander vorliegen. Sie vernetzen dann beim Trocknen der Beschichtung durch zumindest partielle Esterbibliung untereinander.

In einer weiteren Ausführungsform kann die wäßrige Lösung Polymere oder Copolymere von Virylypyrrolidon enthalten. Als Homo- oder Copolymere von Virylypyrrolidon kommen beispielsweise die in Tabelle 1 aufgelisteten Polymere bzw. Polymere der dort angeführten Monomere in Betracht.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Tabelle 1: Beispiele für Homo- oder Copolymere von Vinylpyrralidon

Bezeichnung	Handelsname bzw.
	Hersteller
Vinylpyrrolidon, Homopolymer	Luviskol ^R , BASF /
	ISP
Vinylpyrrolidon/Vinylacetat	Luviskol ^R , BASF /
	ISP
Vinylpyrrolidon/Vinylcaprolactam	Luvitec ^R , BASF
Vinylpyrrolidon/Vinylimidazol	Luvitec ^H , BASF
Vinylpyrrolidon/Vinyllmidazoliummethylsulfat	Luvitec, BASF
Vinylpyrrolidon/Na-methacrylat	Luvitec ^R , BASF
Vinylpyrrolidon/Olefine	ISP ^R , Antaron
Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat	ISP*
Vinylpyrrolidon/Dimethylaminopropylmethacrylamid	ISP ^R , Styleze
Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat	ISP ^R , Gafquat
Ammoniumsalz	
Vinylpyrrolidon/Vinylcaprolactam/Dimethylaminoethyl-	ISP ^R
methacrylat	
Vinylpyrrolidon/Methacrylamidopropyltrimethylammonium-	ISP ^R , Gafquat
chlorid	
Vinylpyrrolidon/Vinylcaprolactam/Dimethylaminoethyl-	ISP ^R , Advantage
methacrylat	
Vinylpyrrolidon/Styrol	ISP ^R , Antara

Verwendet man in der erfindungsgemäßen Verfahrensfolge Polymere oder Copolymere von Virrybyrrolidon, so weist die Anwendungslösung vorzugsweise einen pH-Wert im Bereich von 1 bis 6 auf, wobei je nach Substrat und Applikationsert sowie Einwirkungsdauer engere pH-Bereiche bevorzugt sein

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

können. Bei Behandlung von Aluminiumoberflächen wählt man vorzugsweise einen pH-Wert im Bereich von 2 bis 4, bei Behandlung von Zink oder verzinktem Stahl im Bereich von 3 bis 5.

Die erfindungsgemäße Verfahrensfolge kann auch auf Automobilkarosserien oder Haushaltsgeräte angewendet werden, die teilweise Oberflächen aus vorphosphatiertem oder organisch vorbeschichtetem Stahl oder entsprechend vorbeschichtetem verzinkten Stahl oder Aluminium aufweisen. In diesem Falle stellt man den pH-Wert der wäßrigen Lösung vorzugsweise auf einen Bereich von etwa 3 bis etwa 10 ein. Dabei kann ein Bereich von etwa 3,5 bis etwa 5 bevorzugt sein. Die bereits vorhandene Korrosionsschutzschicht wird hierbei nicht angesoffen und teilweise in ihrer Korrosionsschutzwirkung noch verstärkt.

Je nach Substrat kann die wäßrige Lösung zusätzlich jeweils 0,001 bis 2. vorzugsweise 0,005 bis 0,5 g/l lonen eines oder mehrener der Metalle Mn. Ce. Li. V. W. Mo, Mg. Zn. Co und Ni enthalten. Aus Umweltgründen wird man jedoch versuchen, auf die Verwendung von Co und Ni zu verzichten. Diese zusätzlichen Metallionen können Korrosionsschutzwirkung und Lackhaftung weiler verbessern.

Weiterhin kann die waßrige Lösung zusätzlich jeweils 0,001 bis 1,5, vorzugsweise 0,1 bis 1 g/l Phosphorsäure, phosphorige Säure, Phosphorsäure und/oder jeweils deren Anlonen und/oder jeweils deren Anlonen und/oder jeweils deren Ester enthalten. Dabei sind Ester so zu wählen, daß sie wasserfolsich oder wasserdispergierbar sind. Auch diese Zusätze verbessern Korrosionsschutzwirkung und Lackhaftung. Jedoch ist gemäß dem Grundgedanken der vorliegenden Erfindung darauf zu achten, keine solche Kombination von Zusätzen zu wählen, die zur Bildung einer kristallinen zinkhaftigen Phosphalschicht führt. Denn dies würde zu einer konventionellen Zinkphosphatschicht führen, die im Stand der Technik bekannt ist und nur dann eine ausreichende Korrosionsschutzwirkung mit sich bringt, wenn zusätzlich die eingangs erwähnten Schritte der Aktivierung und der Nachpassivierung ausgeführt werden. Dies soll jedoch im Rahmen der vorliegenden Erfindung gerade vermieden werden. Beispielsweise gelingt dies dadurch, daß die Behandlungslösung nicht gleichzeitig Zink undfoder Mangan in Konzentrationen

WO 01/65827

PCT/EP01/02073

17

von oberhalb 0,3 g/l und Phosphorsäure bzw. Phosphationen in Konzentrationen von oberhalb 3 g/l enthält.

Vorteilhaft ist es jedoch, wenn die wäßrige Lösung welterhin eine oder mehrere Komponenten enthält, die auf dem technischen Gebiet der Phosphatierung als sogenannte Phosphatierungsbeschleuriger bekannt sind. Bei der Phosphatierung als sogenannte Phosphatierung als sogenannte Phosphatierung haben derartige Beschleuriger die Hauptaufgabe, die Bildung von Blasen elementaren Wasserstoffs auf der Metalloberfläche zu verhindern. Dieser Effekt wird auch als Depolarisierungseffekt bezeichnet. Wie bei der konventionellen Phosphatierung hat dies auch bei dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Folge, daß die Bildung der Konversionsschicht rascher erfolgt und daß diese gleichmaßiger ausgebildet wird. Demgemäß ist es bevorzugt, daß die wäßnge Lösung einen oder mehrere Phosphatierungsbeschleuriger ausgewählt aus

- 0,05 bis 2 g/i m-Nitrobenzolsulfonationen,
- 0,1 bis 10 g/l Hydroxylamin in freier oder gebundener Form,
- 0,05 bis 2 g/l m-Nitrobenzoationen,
- 0.05 bis 2 g/l p-Nitrophenol,
- 1 bis 70 mg/l Wasserstoffperoxid in freier oder gebundener Form,
- 0.05 bis 10 q/l organische N-Oxide
- 0.1 bis 3 g/l Nitroquanidin
- 1 bis 500 mg/l Nitritionen
- 0,5 bis 5 g/l Chlorationen

enthält.

Da ein besonderes Ziel der erfindungsgemäßen Verfahrensfolge darin besteht, auf die Verwendung von toxischen Chromverbindungen zu verzichten, ist es bevorzugt, daß die wäßrige Lösung frei ist von Chrom. Zusätze von Chromverbindungen zu der wäßrigen Lösung könnten sich zwar im Einzelfall positiv auf den Korrosionsschutz auswirken, jedoch ist der Korrosionsschutz, der sich mit dem erfindungsgemäßen Verfahren erzielen läßt, auch ohne Verwendung von Chromverbindungen auf dem betroffenen Anwendungsgebiet ausreichend.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Automobilkarosserlen werden häufig aus unterschiedlichen Materialien gefertigt. Beispielsweise können auf unterschiedliche Weise verzinkte Stähle untereinander oder mit Bauteilen aus Aluminium und/oder Magnesium bzw. jewells deren Legierungen kombiniert werden. Eine besondere Stärke des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt darin, daß auch in solchen Fällen auf den unterschiedlichen Materialien bei der Passivierung eine wirksame Korrosionsschutzschicht erzeugt wird. Demnach ist eine spezielle Ausführungsform der Erfindung dadurch gekennzeichnet, daß die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte Oberflächen aus mindestens 2 Materialien ausgewählt aus Zink, Aluminium, Magnesium, Legierungen dieser Metalle untereinander oder mit anderen Leglerungshestandteilen aufweisen.

Die im Passivierungsschritt der erfindungsgemäßen Verfahrensfolge eingesetzte wäßrige Lösung hat vorzugsweise eine Temperatur zwischen Umgebungstemperatur (etwa 15 bis 20 °C) bis etwa 70 °C. Dabei ist der Temperaturbereich von 25 bis 40 °C bevorzugt. Die Automobilkarosserien oder Haushaltsgeräte können mit der wäßrigen Lösung durch Bespritzen mit der wäßrigen Lösung oder durch Eintauchen in die wäßrige Lösung in Kontakt gebracht werden. Spritzverfahren sind hierbei bevorzugt. Generell läßt man für den Passivierungsschritt die wäßrige Lösung für eine Zeitdauer im Bereich von etwa 1 bis etwa 5 Minuten auf die Automobilkarosserien oder Haushaltsgeräte einwirken. Dabei ist bei Spritzverfahren ein Zeitraum im Bereich von 1 bis 3 Minuten, bei Tauchverfahren ein Zeitraum von 2 bis 5 Minuten bevorzugt.

Erfindungsgemäß folgt auf den Schritt der Passivierung eine Lackierung der Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte mit einem elektrolytisch abscheidbaren Tauchlack oder mit einem Pulverlack. Für Fahrzeugkarosserien ist die elektrolytische Tauchlackierung, insbesondere die kathodische Tauchlackierung bevorzugt. Hierfür sind auch moderne bleifreie oder bleiarme kathodisch abscheidbare Elektrotauchlacke geeignet, also solche Tauchlacke, die weniger als 500 mg Blei pro kg Trockensubstanz in der Lacksuspension enthalten. Auch Haushaltsgeräte können elektrolytisch tauchlackiert werden. Aus Kostengründen zieht man hierfür jedoch eine Pulverlackierung vor.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

19

Die erfindungsgemäße Verfahrensfolge ist also gekennzeichnet durch die wesentlichen Teilschritte Reinigen, Passivieren und Lackieren. Zwischen diesen essentlellen Verfahrensschritten können eine oder mehrere Spülstufen mit Brauchwasser, Stadtwasser oder vollentsalztem Wasser vorgesehen werden. Für die Spülschritte können Spritz- oder Tauchverfahren eingesetzt werden. Die Ausführungsbeispiele zeigen eine typische Verfahrensfolge. Allerdings handeit es sich hierbei um Laborversuche, wo zwischen Passivieren und Lackieren ein längerer Zeitraum verstreicht als bei der technischen Herstellung von Automobil-karosserien oder Haushaltsgeräten. Deswegen wurden die Probebleche nach Passivieren und Spülen durch Abblasen mit Preßluft und Lagern im Trockenschnak getrocknet. Im technischen Einsatz ist eine solche Trocknung dann erforderlich, wenn nach der Passivierung mit einem Pulverfack lackiert wird. Lackiert man durch elektrofytische Tauchlackierung, ist es nicht erforderlich, die Bauteile nach Passivierung und Spülen zu trocknen, bevor sie in das Lackbad eingefahren werden.

Ausführungsbeispiele

Für die Versuche wurden folgende Substrate verwendet: Feuerverzinkte Stahlbleche (HDG), elektrolytisch verzinkte Stahlbleche (EG), Aluminiumbleche der Quität Al 6016 (AC 120).

Die Probebleche wurden dem nachstehenden Verfahrensgang unterzogen, wobei alle Schritte im Tauchverfahren durchgeführt wurden:

- 1 Reinigen mit einem alkalischen Reiniger: Ridoline^R 1250i (2 %ig, 65 °C, 5 Minuten),
- Spülen mit vollentsalztem Wasser,
- Passivieren durch Behandlung mit einem Testprodukt gemäß Tabelle 1 (pH 4, 30 °C, 3 Minuten).

PCT/EP01/02073

- 4. Spülen mit vollentsalztem Wasser,
- 20 5. Trocknen durch Abblasen mit Preßluft und Lagern im Trockenschrank bei 55
- 6. kathodische Elektrotauchlackierung mit dem bleifreien Elektrotauchlack Cathoguard^R CG 310 der Firma BASF.

An den so vorbehandelten Blechen wurden folgende Korrosionstests durchgeführt, deren Ergebnisse in Tabelle 2 zusammengestellt sind:

Wechselklimatest nach VDA 621-415 über 10 Runden. In Tabelle 2 ist die Lackunterwanderung am Ritz über die halbe Ritzbreite (U/2) in mm eingetragen.

Steinschlagtest nach VDA 621-427. Die Lackhaftung wird als K-Wert angegeben, wobei 1 der beste Wert (keine Lackabplatzung), 10 der schlechteste Wert (vollständige Lackablösung) darstellt.

Kupfer-/Essigsäure-beschleunigter Salzsprühtest nach DIN 50021 (CASS, 10 Tage) bzw. neutraler Salzsprühtest nach DIN 50021 (SS, 20 Tage). Angegeben ist die Lackunterwanderung entsprechend dem Wechselklimatest.

. .

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Tabelle 1: Testprodukte

Testprodukt	Zusammensetzung
Testprodukt 1	75 mg/l Ti als TiF ₆ ²
	125 mg/l Kondensationsprodukt eines Polyvinylphenols mit einer
	Molmasse im Bereich von 1000 bis 10000 mit Formaldehyd und n-
	Methylglucamin
Testprodukt 2	75 mg/l Ti als TiF ₆ ²
	250 mg/l Vinylpyrrolidon-Vinylcaprolactam-Copolymer
Testprodukt 3	400 mg/l Zr als ZrF ₆ ² ·
	750 mg/l modifizierte Polyacrylsäure (Acumer ^R 1510, Rohm und
	Haas)
Testprodukt 4	400 mg/l Zr als ZrF ₆ ²
	250 mg/l modifiziertes Vinylpyrrolidon-Vinylcaprolactam-
	Copolymer
Testprodukt 5	150 mg/l Ti als TiF ₆ ²
	2000 mg/l Kondensationsprodukt eines Polyvinylphenols mit einer
	Molmasse im Bereich von 1000 bis 10000 mit Formaldehyd und n-
	Methylglucamin
	350 mg/l Phosphat
	200 mg/l Mn

21

53

WO 01/66827

PCT/EP61/02873

Tabelle 2: Korrosionsschutzergebnisse

a) Substrat: Aluminium AC120

Testprodukt	odukt CASS (DIN 50021)	
Nr.	U/2 (mm)	K-Wert
1	0,5	8
2	0,4	7
nur gereinigt (Vergleich)	0,6	9

b) Substrat: EG

Testprodukt	SS (DIN 500)	21)	VDA 621-415	i
Nr.	U/2 (mm)	K-Wert	U/2 (mm)	K-Wert
1	5	9,5	2,5	7
2	5,1	7	1,7	7
3	6,2	9,5		
4	5,1	7		
5			2,8	7
nur gereinigt			2,8	10
(Vergleich)	1			

Freibewitterungstest (1 Jahr) mit Vollaufbau lackiert

Testprodukt	U/2	K-Wert
5	0,2	1,5

WO 01/66827

PCT/EP81/02073

23

c) Substrat: HDG

Testprodukt	SS (DIN 500)	21)	VDA 621-415	
Nr.	U/2 (mm)	K-Wert	U/2 (mm)	K-Wert
1	4,2	7,5	2,8	8,5
2	3,5	7,5	3,2	8
3	4,8	9,5		
4	3,2	7,5		
5			1,5	8
nur gereinigt			4,8	10
(Vergleich)		i	İ	

Freibewitterungstest (1 Jahr) mit Vollaufbau lackiert

Testprodukt	U/2	K-Wert
5	0,2	2

Weiterhin wurde ein Test darüber durchgeführt, wie sich das Vorbehandlungsverfahren auf Schleifstellen an vorphosphatiertem verzinktem Stahl verhalt. In der Praxis treten derartige Schleifstellen auf, wenn bei einer Automobilkarosserie Feinistellen durch Abschleifen ausgebessert werden.

Für den Test wurde elektrolytisch verzinkter, vorphosphatierter Stahl ungeschliffen und geschliffen mit Testprodukten 1 und 2 behandelt. Anschließend wurde der kathodische Elektrotauchlack Cathoguardⁿ 310 aufgebracht. Der Korrosionstest erfolgte als Wechselklimatest gemäß VDA 621-415 über 10 Runden verbunden mit Steinschlagtest nach VDA 621-427. Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

24

Tabelle 3

Schleifstellenuntersuchungen. Substrat: Elektrolytisch verzinkter, vorphosphatierter Stahl

Testprodukt	EG _{prephos} ungeschliffen		EG _{prechos} geschliffen	
	U/2 [mm]	К	U/2 [mm]	K
1	0,3	4	1,0	3,5
2	0,4	3,5	0,9	3

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

25 Patentansprüche

- 1. Verfahren zur korrosionsschützenden Behandlung von Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräten, die zumindest teilweise eine metallische Oberfläche aufweisen und wobei diese metallische Oberfläche zu mindestens 90 %, bezogen auf die metallische Oberfläche, aus Zink, Aluminlum undfoder Magnesium undfoder Legierungen dieser Metalle untereinander oder mit anderen Legierungsbestandteilen besteht, wobei man die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte reinigt, passiviert und lackiert, dadurch gekennzeichnet, daß man die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte zum Passivieren mit einer wäßrigen Lösung in Kontakt bringt, die einen pH-Wert im Bereich von 1 bis 12 aufweist und die komptexe Fluoride von Ti, Zr, Hf, Si undfoder B in einer solchen Menge, daß der Gehalt an Ti, Zr, Hf, Si undfoder B 20 bis 500 mg/l beträgt, sowie 50 bis 2000 mg/l organische Polymere enthalt und wobel die Zusammensetzung der wäßrigen Lösung so gewählt wird, daß auf der metallischen Oberfläche keine kristalline zinkhaltige Phosphatschlicht entsteht.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung komplexe Fluoride von Ti, Zr, Hf, Si und/oder B in einer solchen Menge enthält, daß der Gehalt an Ti, Zr, Hf, Si und/oder B 50 bis 400 mg/l beträgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung 100 bis 1000 mg/l organische Polymere enthält.
- 4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die organischen Polymere ausgewählt sind aus Epoxidharzen, Aminoplastharzen, Tanninen, Phenol-Formaldehydharzen, Polycarbonsäuren, polymeren Alkoholen und/oder deren Veresterungsprodukten mit Polycarbonsäuren, Poly-4vinytyhenolyerbindungen, aminogruppen enthaltenden Homo- oder Copolymer-

WO 81/66827

PCT/EP01/02073

Verbindungen und Polymeren oder Copolymeren von Vinyipyrrolidon.

 Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die organischen Polymere ausgewählt sind aus Poly-4-vinylphenolverbindungen der allgemeinen Formel (I),

wohei

n eine Zahl zwischen 5 und 100 ist,

x unabhängig voneinander Wasserstoff und/oder CRR₁OH-Gruppen sind, in der R und R₁ Wasserstoff, aliphatische und/oder aromatische Reste mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen sind.

- Verfahren nach Anspruch 4, dedurch gekennzeichnet, daß die organischen Polymere ausgewählt sind aus aminogruppen enthaltenden Homo- oder Copolymer-Verbindungen, umfassend wenigstens ein Polymer, das aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus a), b), e) oder d), worin:
 - a) ein Polymermaterial umfaßt, das wenigstens eine Einheit der Formel:

PCT/EP01/02073

27

hat worin:

R₁ bis R₃ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder einer Arylgruppe mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen; Yt bis Ya unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden bestehend aus Wasserstoff, -CR11R6OR6, -CH2Cl oder einer Alkyloder Arylgruppe mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen oder Z:



ist, jedoch wenigstens eine Fraktion des Y1, Y2, Y3 oder Y4 der Homo- oder Copolymer-Verbindung oder -material Z sein muß: R5 bis R12 unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkyl-, Ary-, Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Mercaptoalkyl- oder Phosphoalkylgruppe;

R₁₂ kann auch -O(-1) oder -OH sein;

W₁ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus Wasserstoff, einer Acyl-, einer Acetyl-, einer Benzoylgruppe; 3-Allyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl; 3-Butoxy-2-hydroxypropyl-; 3-Alkyloxy-2-hydroxy-propyl-; 2-Hydroxyoctyl-; 2-Hydroxyalkyl-; 2-Hydroxy-2-phenylethyl-; 2-Hydroxy-2-alkyl-phenylethyl-; Benzyl-; Methyl-; Ethyl-; Propyl-; Alkyl-; Alkyl-; Alkylbenzyl-; Haloalkyl-; Haloalkenyl-; 2-Chlorpropenyl-; Natrium; Kalium; Tetraarylammonium; Tetraalkylammonium; Tetraalkylphosphonium; Tetraarylphosphonium oder ein Kondensationsprodukt des Ethylenoxids, Propylenoxids oder einer Mischung oder eines Copolymer derselben:

b) umfaßt:

WO 81/66827

PCT/EP01/02073

28 ein Polymermaterial mit wenigstens einer Einheit der Formel:

worin:

R, bis R₂ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkylgruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder einer Arylgruppe mit 6 bis 18 Kohlenstoffatomen; Y, bis Y₃ unabhängig für jeder der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden bestehend aus Wasserstoff, -CR₁R₂OR₄, -CH₂CI oder einer Alkyl- oder Arylgruppe mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen oder Z:

ist, jedoch wenigstens eine Fraktion des Y₁, Y₂ oder Y₃ der Endverbindung Z sein muß; R₄ bis R₁₂ unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt werden, bestehend aus Wasserstoff, einer Alkyl-, Aryl-, Hydroxyalkyl-, Aminoalkyl-, Mercaptoalkyl- oder Phosphoalkylgruppe; R₁₂ kann auch, O⁶¹⁰ oder -OH sein:

٦.

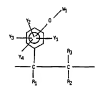
WO 01/66827

PCT/EP01/02073

29

W, unabhängig für jede der Einheiten aus der Gruppe ausgewählt ist, bestehend aus Wasserstoff, einer Acyl-, einer Acelyl-, einer Benzzylgruppe, 3-Allyldsvy-2-hydroxy-propyl; 3-Benzyloxy-2-hydroxy-propyl-; 3-Allyldsvy-2-hydroxy-propyl-; 3-Phenoxy-2-hydroxy-propyl; 3-Bulxay-2-hydroxy-propyl; 3-Bulxay-2-hydroxy-propyl; 3-Hydroxy-2-phenylethyl-; 2-Hydroxy-2-alkyl-phenylethyl-; 2-Hydroxy-ghenylethyl-; 2-Hydroxy-2-alkyl-phenylethyl-; Benzyl-; Methyl-; Elthyl-; Propyl-, Alkyl-, Alkyl-, Alkyl-, Alkyl-, Halcalkenyl-; 2-Chlorpropenyl- oder ein Kondensationsprodukt des Ethylenoxids, Propylenoxids oder einer Mischung derselben; e) umfaß:

ein Copolymer-Material, worin wenigstens ein Teil des Copolymers die Struktur



hat und wenigstens eine Fraktion des genannten Tells mit einem oder mehreren Monomeren polymerisiert ist, die unabhängig für jede Einheit ausgewählt sind aus der Gruppe, bestehend aus Acrylniträ, Methacrylnitril, Partinitril, Styrol, m-Bromstyrol, p-Bromstyrol, Pyridin, Diallyldimethylammonium-Satze, 1,3-Butdalien, n-Butylacrylnit, tert. Butylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, p-Brossyrol, p-Chlorstyrol, n-Decytmethacrylat, N,N-Diallymethanin, N,N-Di-n-Butylacrylamid, Di-n-

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

Butylitaconat, Di-n-Butylmaleat, Diethylaminoethylmethacrylat, Diethylenglycol-Monovinylether, Diethylfumarat, Diethylitaconat, Diethylvinylphosphat. Vinylphosphonsäure, Diisobutylmaleat, Diisoproylitaconat, Diisopropylmaleat, Dimethylfumarat, Dimethylitaconat, Dimethylmaleat, Di-n-Nonylfumarat, Di-n-Nonylmaleat, Dioctylfumarat, Di-n-Octylitaconat, Di-n-Propylitaconat, N-Dodecylvinylether, saures Ethylfumarat, saures Ethylmaleat, Ethylacrylat, Ethylcinnamat, N-Ethylmethacrylamid, Ethylmethacrylat, Ethylvinylether, 5-Ethyl-2-vinylpyridin, 5-Ethyl-2-vinylpyridin-1-oxid, Glycidylacrylat, Glycidylmethacrylat, n-Hexylmethacrylat, 2-Hydroxyethylmethacrylat, 2-Hydroxypropylmethacrylat, isobutylmethacrylat, isobutylvinylether, isopren. Isoproylmethacrylat, Isoproylvinylether, Itaconsäure, Laurylmethacrylat, Methacrylamid, Methacrylsäure, Methacrylnitril, N-Methylolacrylamid, N-Methylolmethacrylamid, N-Isobutoxymethylacrylamid, N-Isobutoxymethylmethacrylamid, N-Alkyloxymethylacrylamid, N-Alkyloxymethylmethacrylamid, N-Vinyloaprolactam, Methylacrylat, N-Methylmethacrylamid, α-Methylstyrol, m-Methylstyrol, o-Methylstyrol, p-Methylstyrol, 2-Methyl-5-vinylpyridin, n-Propylmethacrylat, Natrium-pstyrolsulfonat, Stearylmethacrylat, Styrol, p-Styrolsulfonsäure, p-Styrolsulfonamid, Vinylbromid, 9-Vinylcarbazol, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, 1-Vinyinaphthalin, 2-Vinylnaphtalin, 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, 2-Vinylpyridin-N-oxld, 4-Vinylpyrimidin, N-Vinylpyrrolidon; und Wt, Yt-Yt und Rt-R₂ wie unter a) beschrieben sind:

d) umfaßt ein Kondensationspolymar aus den polymeren Materiaßen a), b) oder (), wobei eine kondensierbare Form von a), b), oder eine Mischung derselben mit einer zweiten Verbindung kondensiert wird, die ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Phenolen, Tanninen, Novolak-Harzen, Lignin-Verbindungen, zusammen mit Aldehyden, Ketonen oder deren Mischungen, um ein Kondensationsharz-Produkt herzustellen, wobei das Kondensationsharz-Produkt durch Zugabe von Z* zu wenigstens einem Teil desselben, durch Reaktion des Harzproduktes mit 1) einem Aldehyd oder Keton 2) einem sekundären Amin dann weiter reagiert, unter Bildung eines Endaddukts, das mit einer Säure reagieren kann.

WO 01/66827

PCT/EP01/02073

- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens eine Fraktion der Gruppen Z des organischen Polymers eine Polyhydroxyalkylamin-Funktionalität aufweist, die aus der Kondensation eines Amins oder von Ammoniak mit einer Ketose oder Aldose stammt, die 3 bis 8 Kohlenstoff-Atome artweist
- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das organische Polymer ein Kondensationsprodukt eines Polyvinythenols mit einer Molmasse im Bereich von 1000 bis 10 000 mit Formaldehyd oder Paraformaldehyd und mit einem sekundsren organischen Amin darstellt.
- Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8. dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung zusätzlich jeweils 0,001 bis 2 g/l lonen eines oder mehrerer der Metalle Mn, Ce, Li, V, W, Mo, Mg, Zn, Co und Ni enhält.
- 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung zusätzlich jeweils 0,001 bis 1,5 g/l Phosphorsäure, Phosphorige Säure, Phosphonsäure und/oder jeweils deren Anionen und/oder jeweils deren Ester emthält.
- 11. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung einen oder mehrere Phosphatierungsbeschleuniger ausgewählt aus

0,05 bis 2 g/i m-Nitrobenzolsulfonationen,

0,1 bis 10 g/l Hydroxytamin in freler oder gebundener Form, 0,05 bis 2 g/l m-Nitrobenzoationen,

0.05 bis 2 a/l p-Nitrophenol.

1 bis 70 mg/l Wasserstoffperoxid in freier oder gebundener Form, 0.05 bis 10 g/l organische N-Oxide

0,1 bis 3 g/l Nitroguanidin

1 bis 500 mg/l Nitritionen

WO 01/66827

enthält.

PCT/EP01/02073

32

0,5 bis 5 g/l Chlorationen

- 12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis11, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung frei ist von Chrom.
- 13. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Fahrzeugkanosserien oder Haushaltsgeräte Oberflächen aus mindestens zwei Materialien ausgewählt aus Zink, Aluminium, Magnesium, Legierungen dieser Metalle untereinander oder mit anderen Legierungsbestandtellen aufweisen.
- 14. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß man die Fahrzeugkarosserien oder Haushaltsgeräte nach der Passivierung mit einem elektrolytisch abscheidbaren Tauchlack oder mit einem Pulvertack lackiert.

	INTERNATIONAL SEARCH RE	PORT	v sational Appl	
			PCT/EP 01,	/02073
A. CLASSII IPC 7	C23C22/34 C23C22/60 C23C22/6	6 C23C2	2/68	
According to	International Patent Cassification (IPC) or to both national classifica-	from and IPC		
n entros	SEARCHED			
IPC 7	comenteron searched (dassification system followed by dasefficate C 2 3 C			
Documentat	tos searched other than minimum Cocumentation to the extent that s	uch documents ent	ncluded in the fields so	perched
Electronic o	me base consumed during the international scarch (name of data be	e and, where pract	ical search terms used	
EPC-In				
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Ctation of document, with indication, where appropriate, of the res	event passages		Relevant to claim No.
X	US 5 584 946 A (VENNSCHOTT HUBERT 17 December 1996 (1996-12-17) column 1, line 6-21,25-33 column 7-10; table 1 claims 11,2	ET AL)		1-5, 12-14
X,P	WO 00 71626 A (HACKBARTH KARSTEN KGAA (DE): LACHMANN VEIT (DE); KI 30 November 2000 (2000-11-30) page 1, line 1-7 page 7, line 24 -page 8, line 24 page 22-23; table 1	;HENKEL JEPPER S)		1-5,9, 10,12-14
A	DE 196 21 184 A (HENKEL KGAA) 4 December 1997 (1997-12-04) page 1, line 7-9 page 2, line 24-27,36-54 claims 1-19	-/		1-14
X Fur	ber documents are listed in the continuation of box C	X Patent la	mily mambers are listed	lin amex
"A" document tong "E" document tong "L" document tong "C" document tong "D" document tong "P" document tong "Date of the	accept on a publishment of a reflect the teternational document our publishment on a reflect the teternational ext which may introve success on privintly destinate or in card to seatish this publications of an extraorial and interest to the publishment of a recommendation and reference to the seating teternation or makes. The publishment of teternational tilling date but the publishment of the terranizational tilling date but the publishment of the sear-massival season.	'X' document of process of the control of co	published after the Intie and sol in conflict will be and sol in conflict will be and sol in conflict will be a state of the processor of the articular relevance; the articular relevance; the residue say when the 6 and increase and increased with one of an articular relevance. The complete and is completed with one of the complete and the articular relevance of the same pale in the original pale of the international satisfactor of the same pale in the original pale of the international satisfactor of the same pale in the original pale of the international satisfactor of the same pale in the original pale of the international satisfactor of the same pale in the original pale of the international satisfactor of the original pale of the international satisfactor of the original pale or ginal pale or original pale or	claimed invention is se considered to comment in table store plained invention reactive step when the one other such doos— rus to a person skilled I territy
	27 July 2001	Authorized of		
Name and	making address of the ISA European Patient Office, P.B. 5616 Patientiase 2 NL - 2280 HV Ritoriak Zai (2017) 380-2900 Tx, 31 551 800 M.			

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT		
			Application No
		PCI/EP	01/020/3
			Delegant to along big
Calegory	Claton of cooument, with incication, where appropriate, or the relevant passages		THE PARTY OF THE P
	Section of construction to the relevant Carton of construction	PCT/EP	Philampian to Johan No. 1-5,9-14

page 2 of 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP01/02073

Continued from field L2

Claim nos.: 6-8

Patent claim not. 6-8 relate to a disproportionately large number of possible compounds, only a small proportion of which are supported in the description within the numbing of TCC Are of the metal by considered disclosured in the application within the numbing of TCC Area of the metal to considered disclosured in the application within the numbing of TCC Area of the patent claims tack the appropriate support the patent and the properties appropriate support the patent and the patent claims took the appropriate support to the tenter scope of protection study transmission that the patent claims take appear to be supported and disclosured within the above meaning, i.e. the parts relating to the compounds as they are claim in the examples of embodiments on page 2.1.

The applicant is advised that patent claims relating to laventions for which no international search has been produced cannot normally be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 64 (ct)). As a general value, the PCD in its expansiva, at the authority continued with the task of carrying out international preliminary examination will not conduct a preliminary examination (or subjects in respect of which to search that been provided. This also expires to examination for subjects in respect of which to search that been provided. This also expires to examinate claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or to cases where the patter claims in the courts of the PCT Chapter If procedure.

Form PCT/ISA/210

		B. 15		D-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1		Publication
Palent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		date
US 5584946	A	17-12-1996	DE	4317217		01-12-1994
			AU	675328		30-01-1997
			ALI	6844294		20-12-1994
			CA DE	2163621 59403473		28-08-1997
			Wo	9428193		08-12-1994
			EP	0700452		13-03-1996
			ĒS	2104390	Ť	01-10-1997
			ĴΡ	8510505	T	05-11-1996
WO 0071626	A	30-11-2000	DE	19923084		23-11-2000
			AU	5065600		12-12-2000
DE 19621184	A	04-12-1997	AU Au	712640 3027597		11-11-1999 05-01-1998
			BR	9709493		10-08-1999
			CN	1219982		16-06-1999
			CZ	9803892	A	11-08-1999
			WO	9745568	A	04-12-1997
			EP	0958402		24-11-1999
			HU	9903963		28-03-2000 26-04-1999
			PL SK	330013 162698	?	12-07-1999
			TR	9802438		22-03-1999
			ZÃ	9704617		26-01-1999
EP 0949353	Α	13-10-1999	JP	11106945	A	20-04-1999
			US	6180177		30-01-2001
			CN	1246896		08-03-2000
			MO	9918256	A	15-04-1999

INTERNATIONALER RECHERCHENBER		RICHT to .ationalea Altanzeichen			
		PCT/E	01/02073		
IPK 7	iRZERŪKO DES ANUELDUNOSGROBISTANDES C23C22/34 C23C22/60 C23C22/6	6 C23C22/68			
	dernationaten Paramidasenkuston (IPK) oder nach der nationalen Klas	editation and dat IPK			
	PICHIERTE GEBIETE				
IPK 7	oter Mindescontinent exissentisationsesystem und /Canadikationseymbol C23C				
Recharchie	rie aber hicht zum Windessprüßstoff gehörende Voröffentlichungen. so	wat dress unlar die recharchierien :	380(4) 4160		
Withresd 6	ar mäemalionalen Racherche konsulturia elektronische Dalenbank (N	ame der Dalesbank und evil verwi	andele Suchbegriffe)		
EPO-In	sternal				
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kalegorie*	Bezeichnung der Veröbentlichung, soweit erforderlich weter Angab-	der in Betracht kommenden Telle	Betr Anapruch Mr.		
x	US 5 584 946 A (YENNSCHOTT HUBERT 17. Dezember 1996 (1996-12-17) Spalte 1, Zeile 6-21,25-33 Spalte 7-10; Tabelle 1 AnsorDiche 11.2	ET AL)	1-5. 12-14		
Х,Р	WO 00 71626 A (MACKSARTH KARSTEN : HENKEL KGAA (0E): LACHMUNN VEIT (0E); KUEPPER S) 30. November 2000 (2000-11-30) Satte 1, Zella 1-7 Satte 7, Zella 24 - Sette 8, Zella 24 Satte 2, Zella 24 - Sette 8, Zella 24 Satte 22-23 Tabella 1		1-5,9, 10,12-14		
A	DE 196 21 184 A (HENKEL KGAA) 4. Dezember 1997 (1997-12-04) Seite 1, Zeile 7-9 Seite 2, Zeile 24-27,36-54 Ansprüche 1-19	/	1-14		
X ws	Bers Veröffen/Ichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siche Ashang Petenttural	•		
"Besonder" "A" Veröfts abore "E" åtnese Arme schell schell solder solde solde amgg "O" Veröft amg i "P" Veröft den i	in Caspione von Angoleense Meditwellchrogen intelligen, des aufgliebene Stade of Ersche deelnet, beinde aufgebene Stade of Ersche deelnet, leicht auf besonder bekondt aus mit zu den dem netermichte betrauten, des politiest des eine Orden auf eine dem des stellen der verbeite der verbeite auf eine Geschlichte der Verbeite der verbeite der non im Rebaussebercht (gewannte Verbeitschamp belegt werbot der de auf eine auf dem zeigene der verbeite der geschlichte der der der der der der der verbeite der de auf eine auf dem zeigene Christiansen, der der der der der der der der der der	Extracting Suprenderingenous in Theorie angegeben ist "X" Veröffenlichung von besonders kann allein aufgrend dieser Ver erhoderinder Tällstell berube			
	27. Juli 2001	06/08/2001			
Name and	Postansowth der Internationalian Recherchenbehörde Europalacines Postantiams, P.S. 5816 Patentilase 2 N. – 2286 NV Repress. Tex. (131-779 340-2040, Ts. 31 659 epo nl. Fax. (131-779 340-2016)	Joffreau, P-O			

				_
INTE	INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT		Aktorizolchen	
			L/02073	
C./Fortsetz	UNG) ALS WESENTLICH ANGESEHEME UNTERLAGEN			_
		emmenden Talle	Betr. Anepruch Nr.	_
			1-5 9-14	_
A	brakinowy der Verdenbirkong sowie derberkeit unter organ für er FP D 949 353 A (991 (1997 P-10-13) 3. Oktober 3. Zeile 11,12 Ansprüche 1-8	Tale	Date: American fre	

Seite 2 von 2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 01 Ø2073

PCTASA/ 210 WEITERE ANGABEN Fortsetzung von Feld 1.2 Ansprüche Nr.: 6-8 Die geltenden Patentansprüche 6-8 beziehen sich auf eine Die geleenden Fatentamspruche o-s Deziemen sich auf eine unverhältnissällig große Zahl möglicher Verbindungen, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art. 5 PCT in der Patentamseldung offenbare gelten kenn. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentamsprüchen die Gelten kenn. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentamsprüchen die Gelten kann. Im vorliegenden hall fehlt den Fatentamsprüchen die entspreiched Stütze um fehlt der Patentamseldung die nötze Offenbarung in einem solichen Mäße, daß eine sinnvolle Recherche über dem gesamten ertrebeten Schutzbereich umsoglich erscheitn. Daber wurde die Recherche auf die Teile der Patentamsprüche gerichtet, welche im o.s. Som der gestützt und örfenbart erscheinen, mällich die Teile betterfess, die Verbindungen wie sie in den Ausführungsbeispielen auf Seite 21 angegeben Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von per ammelore viro daraur inngewiesen, den zekentansprune, ook felle y Patentansprühen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Früfung sein können (Regel 66.1(e) PCI). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung seiner Ligenschaft als mit der internationalen vorläufigen Früfung beauffragte Sehrde vird das EPA also in der Regel keine vorläufige Früfung für Segenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder dir den Fall, daß der Annelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentansprüche vorlegt.

Angeben zu Verödentlickungen, d	e zur seiben Pateritamilie gehö	PCT/EP 01/02073	
im Recherchenbericht rogetührtes Palentsokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Pasentamilie	Datum der Veröttentlichung
US 5584946 A	17-12-1996	DE 4317217 A AU 675328 B AU 6844294 A CA 2163621 A DE 59403473 D HO 9428193 A EP 0700452 A	01-12-1994 30-01-1997 20-12-1994 08-12-1994 28-08-1997 08-12-1994 13-03-1996
		ES 2104390 T JP 8510505 T	01-10-1997 05-11-1996
WO 0071626 A	30-11-2000	DE 19923084 A AU 5065600 A	23-11-2000 12-12-2000
DE 19621184 A	04-12-1997	AU 712640 B AU 3027597 A BR 9709493 A CN 1219932 A CZ 9803892 A MO 974558 A EP 0958402 A HU 9903953 A PL 330013 A SK 162598 A TR 9802438 T ZA 9704617 A	11-11-1999 05-01-1998 10-08-1999 16-06-1999 11-08-1999 04-12-1997 24-11-1999 28-03-2000 26-04-1999 22-03-1999 26-01-1999
EP 0949353 A	13-10-1999	JP 11106945 A US 6180177 B CN 1246896 T WO 9918256 A	20-04-1999 30-01-2001 08-03-2000 15-04-1999